(21)

43

4

(

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Deutsche Kl.:

12 o, 19/01

1 443 927 Patentschrift **(11)**

Aktenzeichen:

P 14 43 927.1-42 (G 36169)

Anmeldetag:

18. Oktober 1962

Offenlegungstag: 12. Dezember 1968

Auslegetag:

11. Juni 1970

Ausgabetag:

14. September 1972

Patentschrift weicht von der Auslegeschrift ab

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität **3**

Datum: **3**

21. November 1961

Land: (33)

V. St. v. Amerika

Aktenzeichen: 3

153815

Bezeichnung: **(54)**

Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von überwiegend geradkettigen a-Olesinen mit 4 bis 40 Kohlenstoffatomen durch Polymerisieren von Athylen in Gegenwart von Trialkylaluminium

als Katalysator

Zusatz zu: **6**1

(73)

Ausscheidung aus: @

Patentiert für:

Gulf Research & Development Company, Pittsburgh, Pa. (V. St. A.)

Vertreter gem. § 16 PatG:

Jacobsohn, Dr. Kurt, Patentanwalt, 8042 Schleißheim

Als Erfinder benannt: @

Fernald, Herbert Byron, Glenshaw; Gwynn, Bernard Henry, Gibsonia

Kresge, Alfred Norman, Verona; Pa. (V. St. A.)

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften: 6

DT-PS 878 560

Brennstoffchemie, Bd. 41, 1960,

S. 321 bis 325

Angewandte Chemie, Bd. 72, 1960,

S. 829 bis 835

In Betracht gezogene ältere Patente: Deutsches Patent 1 190 930

BEST AVAILABLE COP

Nummer:

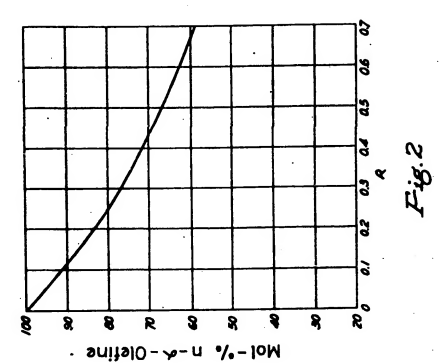
Int. Cl.: Deutsche Kl.:

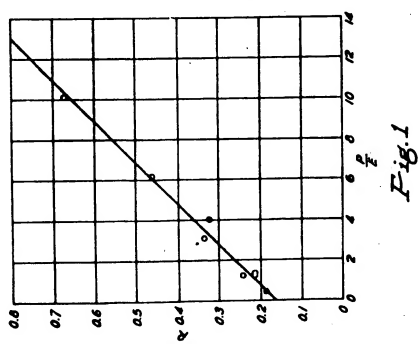
C7c, 3/10 12 o, 19/01

1 443 927

Auslegetag:

11. Juni 1970





Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von überwiegend geradkettigen u-Olefinen mit 4 bis 40 Kohlenstoffatomen durch Polymerisieren von Athylen in Gegenwart von Trialkylaluminium als Katalysator bei erhöhten Temperaturen und Drücken in einem langgestreckten,

röhrensörmigen Reaktionsgesäß.

Die katalytische Polymerisation von Athylen in Gegenwart von Trialkylaluminium mit dem Ziel der Gewinnung geradkettiger a-Olefine ist seit längerer 10 Zeit bekannt. Im einschlägigen Schrifttum (Angewandte Chemie, Jg. 72, 1960, S. 829 bis 835; Brennstoff-Chemie, Jg. 41, 1960, S. 321 bis 325) wird dieses Verfahren in einstufiger Ausführungsform als nur be-Verfahren beschrieben, bei dem in der ersten Stuse die sogenaante »Aufbaureaktion« (Anlagerung von Athylen an Trialkylaluminium) und in der zweiten Stufe die sogenannte »Verdrängungsreaktion« (Spalhydrid und Olefin) stattfindet. Von dem zweistufigen Verfahren, dessen zweite Stufe zunächst in Gegenwart von Nickel als Katalysator durchgeführt wurde, wird ausgeführt, daß sich die Reaktionsgeschwindigkeit durch Temperaturerhöhung steigern läßt, daß dann aber eine Neigung zur Entartung auftritt, indem die Reaktionswärme schlagartig frei wird und der Reaktorinhalt sich zersetzt. Verhindert man die explosive Selbstzersetzung durch genügende Wärmeabführung, so kommt es bei Temperaturen über 30 120 C in verstärktem Maße zur Abspaltung von Olefinen, die dann mit Trialkylaluminium unter Bildung unerwünschter verzweigtkettiger Olefine reagieren.

Als Verbesserung wird ein zweistufiges Verfahren 35 beschrieben, bei dem die Ausbaureaktion in einer langen, gut gekühlten Reaktionsschlange aus Kupferrohr, deren Windungen ein Gefälle von 3% aufweisen und senkrecht übereinander angeordnet sind, bei etwa 100 bis 150 at und Temperaturen von 160 bis 170°C 40 durchgeführt wird, wobei das Reaktionsgemisch oben ein- und unten austritt, während die Verdrängungsreaktion ohne Katalysator in einer 5 mm weiten, 18 m langen Stahlspirale bei 300 bis 350°C, 10 at von etwa 100 km/Std. durchgeführt wird. Unter diesen Umständen sollen durch Polymerisation von Athylen vorwiegend geradkettige a-Olefine erhältlich sein; jedoch hat das Verfahren den Nachteil, daß es in zwei gesonderten und besonders konstruierten Reak- 50 tionsgefäßen unter sehr unterschiedlichen Reaktions-

bedingungen durchgeführt werden muß.

Gemäß einem älteren Vorschlag (deutsches Patent 1 190 930) wird die Polymerisation von Athylen in Gegenwart von Trialkylaluminium als Katalysator 55 kontinuierlich und einstufig bei Temperaturen von 225 bis 350°C, Drücken von über 25 at und Verweilzeiten von 0,1 Sekunde bis 20 Minuten in einer Reaktionsschlange mit einer wärmeabführenden Oberfläche von mindestens 1, vorzugsweise 2 bis 10 cm² 60 je Kubikzentimeter Rauminhalt durchgeführt. Bei der nach diesem Verfahren verwendeten Reaktionsschlange wird lediglich auf die Bemessung hinsichtlich det zum Wärmeaustausch zur Verfügung stehenden dargestellte Reaktionsschlange besteht aus einer Anzahl von senkrecht übereinanderliegenden Windungen, wobei das Reaktionsgemisch in die oberste Windung

eingeleitet und aus der untersten Windung abgezogen wird. Diese Bauart und das Bestreben, eine möglichst wirksame Wärmeabführung zu erzielen, sprechen zugunsten einer turbulenten Strömung in der Reak-5 tionsschlange und einer Vermischung der an verschiedenen Stellen der Reaktionsschlange entstehenden Produkte. Bei der Polymerisation von Athylen bildet sich nach den Ausführungsbeispielen des Patents bei Drücken von 25 bis 100 atu und Temperaturen von 300 bis 320°C als einziges Reaktionsprodukt Buten, während die bei Drücken von 100 bis 300 atü und Temperaturen von 225 bis 260 atü entstehenden a-Olefine zu etwa 20 bis 39 Gewichtsprozent aus Buten und zu etwa 57 bis 74 Gewichtsprozent aus schränkt brauchbar bezeichnet und ein zweistufiges 15 höheren geradkettigen a-Olefinen bestehen, wobei der Gesamtgehalt des Produktes an geradkettigen a-Olefinen etwa 94 bis 96 Gewichtsprozent beträgt. Offenbar können hohe Ausbeuten an geradkettigen a-Olefinen bei dem älteren Verfahren aber nur bei tung von Trialkylaluminium in Dialkylaluminium- 20 verhältnismäßig hohen Temperaturen von mindestens 225°C erzielt werden, weil die Bildung höherer geradkettiger a-Olefine als Buten-(1) nur durch Anlagerung von Athylen an bereits zuvor als Produkt entstandene geradkettige a-Olefine möglich ist und 25 diese Reaktion durch höhere Temperaturen begünstigt wird, während bei niedrigeren Reaktionstemperaturen in zunehmendem Maße auch eine Zusammenlegung mehrerer als Produkt entstandener geradkettiger a-Olefine unter Bildung verzweigtkettiger a-Olefine stattfindet.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die katalytische Polymerisation von Athylen kontinuierlich bei niedrigeren Temperaturen, die an sich die Entstehung verzweigtkettiger a-Olefine begünstigen, unter solchen Bedingungen durchzuführen, daß dabei geradkettige a-Olefine in hoher Ausbeute entstehen, mit anderen Worten: die Selektivität der katalytischen Polymerisation des Athylens für die Bildung geradkettiger a-Olefine bei niedrigeren als den bisher beim einstufigen Verfahren angewandten Temperaturen zu erhöhen.

Diese Aufgabe wird bei dem eingangs genannten Versahren erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß man die Polymerisation in Gegenwart von etwa 1 · 10⁻⁴ und einer Strömungsgeschwindigkeit durch die Spirale 45 bis etwa $1 \cdot 10^{-2}$ Mol Katalysator je Mol Athylen von etwa 100 km/Std. durchgeführt wird. Unter diesen bei Temperaturen von etwa 180 bis 220°C und Drücken über etwa 70 atü, insbesondere von mindestens etwa 140 atu, bei einem Umwandlungsgrad von mindestens 30,4% unter solchen Bedingungen durchführt, daß eine Rückvermischung des durch das Reaktionsgefäß strömenden Reaktionsgemisches unterbunden wird.

Als Reaktionsgefäß wird bei dem Verfahren gemäß der Erfindung ein langgestrecktes rohrförmiges Reaktionsgesäß verwendet, in dem nur eine geringe oder überhaupt keine Rückvermischung des Inhalts stattfindet und das vorzugsweise einen Längensaktor (Verhältnis von Länge zu lichter Weite) von mehr als 5 aufweist.

Als Katalysator werden in bekannter Weise Trialkylaluminiumverbindungen, wie Al(CH₃)₃, Al(C₂H₅)₃,

 $Al(C_3H_7)_3$ oder $Al(C_4H_9)_3$, verwendet.

Vorzugsweise wird der Katalysator zusammen mit etwa 70 bis 99 Gewichtsprozent (bezogen auf den Oberfläche abgestellt; die in der Zeichnung des Patents 65 Katalysator) eines inerten Kohlenwasserstoffs als Lösungsmittel verwendet. Derartige Lösungsmittel sind z. B. gesättigte aliphatische Kohlenwasserstoffe (n-Pentan, Isopentan, Hexan, n-Heptan, Isooctan,

4

n-Dodecan, Merusolöl, Paraffinöle, Leuchtöl usw.), alicyclische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan, Cyclopentan usw., aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol usw. Erreger, Aktivatoren oder Inhibitoren (außer den oben definierten Katalysatoren) sind bei dem erfindungsgemäßen Verfahren nicht erforderlich; man erhält über den ganzen Bereich der entstehenden Polymerisate hinweg ein Produkt mit einem hohen Gehalt an geradkettigen α-Olefinen. Die Menge des angewandten Katalysators beträgt 10 etwa 1·10⁻⁴ bis etwa 1·10⁻² Mol je Mol Athylen.

Die Umsetzung kann bei etwa 180 bis 220°C durchgeführt werden. Der obere Bereich des angewandten Druckes ist nicht kritisch und kann sogar bei 1000 at oder noch höher liegen; der untere Bereich jedoch ist ausschlaggebend und muß mindestens etwa 70 atü betragen; vorzugsweise beträgt er mindestens etwa 140 atü.

Wenn die Reaktion beendet werden soll, wird der Katalysator entaktiviert, und die gewünschten Anteile 20 des Gesamtprodukts werden gewonnen. Das Gesamtprodukt wird auf Raumtemperatur und Atmosphärendruck gebracht, wobei die gasförmigen Olefine entweichen. Der Katalysator wird z. B. durch Behandlung mit einer stöchiometrischen Menge Säure, Base, 25 Wasser oder Alkohol entaktiviert. Verwendet man hierzu eine Säure oder Base, so bildet sich eine wäßrige Schicht, die dann von der organischen Schicht getrennt wird, und der Rest einschließlich des Lösungsmittels kann durch Destillation in seine Bestandteile zerlegt 30

werden. Gegebenenfalls kann der Katalysator durch Behandeln mit Sauerstoff oder Halogenen oder beliebigen anderen Stoffen entaktiviert werden, die mit den metallorganischen Verbindungen reagieren 5 und ihre katalytische Wirksamkeit zerstören.

Zur Erläuterung der Erfindung wurden folgende Versuche angestellt: Ein 860 ml fassender Autoklav. der mit einem Rührer ausgestattet ist, um den Inhali in praktisch homogenem Zustand zu halten und der auf einer Temperatur von 200°C und einen Uberdruck von 280 kg/cm² gehalten wird, wird in Verlauf von 10,25 Stunden kontinuierlich mit 31,0 g eines Gemisches aus 94,35 Gewichtsprozent Athylen 4,45 Gewichtsprozent Heptan als Lösungsmittel und 1,20 Gewichtsprozent Aluminiumtriäthyl je Minute beschickt. Aus dem Autoklav werden fortlaufenc 31,0 g Produkt je Minute abgezogen. Das Produkt wird fortlaufend einer auf 54,5°C und Atmosphärendruck gehaltenen Gas-Flüssigkeits-Trennvorrichtung zugeführt. Die abströmenden Gase werden gemessen und analysiert. Das flüssige Reaktionsprodukt wird mit 10 Gewichtsprozent 20% giger wäßriger Schwefelsäure hydrolysiert, um den Katalysator zu zerstören Die organische Schicht wird mit einem gleicher Volumen Wasser gewaschen und mit wasserfreier. Calciumsulfat getrocknet. Ahnliche Versuche werder bei verschiedenen Verhältnissen von Gesamtpolymerisatmenge zu nicht umgesetztem Athylen durchgeführt. Die Ergebnisse sind in Tabelle I zusammen-

Tabelle I

		Versuch Nr.									
•	1	2	3	4	5	6	7	8			
$\frac{V}{F} = \frac{\text{(Volumen des Reaktions-gefäßes, ml)}}{\text{(Gesamtbeschickung, g/Std.)}}$	0,463	0,558	0,549	0,507	0,585	0,617	0,672	0,724			
Gewichtsprozent Katalysator in der Beschickung	1,20	1,57	1,41	1,44	1,62	1,73	1,80	1,96			
Gewichtsprozent Lösungsmittel in der Beschickung	4,45	5,83	5,22	5,34	6,00	6,45	6,65	7,29			
Gewichtsprozent Athylen in der Beschickung	94,35	92,60	93,37	93,22	92,38	91,82	91,55	90,75			
Gewichtsprozent umgesetztes Athylen	30,4	55,5	56,4	57,5	75,6	80,1	86,1	91,0			
Mol n-a-Olefinpolymerisat im Produkt Gesamtmolzahlan Olefinpolymerisat im Produkt	84,1	82,2	80,4	82,2	74,9	75,6	68,4	59,8			
(Mol Olefine mit innerer Ole- finbindung und verzweigtket- tige Olefine mit endständiger Olefinbindung) (Mol n-a-Olefinpolymerisat)	0,189	0,216	0,244	0,216	0,336	0,323	0,462	0,673			
$\frac{P}{E} = \frac{\text{(Gewicht des Gesamt-polymerisats im Produkt)}}{\text{(Gewicht des Athylens im Produkt)}}$	0,436	1,248	1,292	1,353	3,100	4,02	6,19	10,11			

Die so erhaltenen Werte sind graphisch in Fig. 1 dargestellt, in der das Verhältnis R (Verhältnis der

Molzahl an Olefinen mit innerer Olefinbindung und verzweigtkettigen Olefinen mit endständiger Olefin

bindung zur Molzahl der geradkettigen a-Olefine) in Abhängigkeit vom Gewichtsverhältnis $\frac{P}{E}$ des

Gesamtpolymerisats im Produkt zu dem Äthylen aufgetragen ist. Fig. 2 ist eine graphische Darstellung der aus Fig. 1 erhaltenen Werte, wobei der molprozentuale Anteil an geradkettigen a-Olefinen im Polymerisationsprodukt in Abhängigkeit von dem ohen definierten Verhältnis R aufgetragen ist.

ln einem kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav, 10 in dem während des ganzen Reaktionsverlaufs die Gewichtsmenge des dem Autoklav zugeführten Gutes gleich oder etwa gleich der Gewichtsmenge des aus dem Autoklav abströmenden Gutes ist und eine praktisch vollständige Mischung stattfindet, ist unter 15 diesen Fall in der ersten Stufe R = 0.204 und in der sonst etwa gleichen Bedingungen die Zusammensetzung des Inhalts des Autoklavs und des daraus abgezogenen Produktes in der ganzen Zeit praktisch konstant. Daher ist die mittlere Zusammensetzung des in einem kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav gewonnenen Produkts praktisch gleich der in dem betreffenden Augenblick vorhandenen Zusammensetzung des Inhalts des Reaktionsgesäßes, und das dukt an jeder Stelle des Inhalts des Autoklavs zu dem nicht umgesetzten Athylen kann durch die folgende Gleichung dargestellt werden:

$$\frac{P}{E} = \frac{x}{1 - x} \,. \tag{1}$$

in der x den Bruchteil der Umwandlung des Athylens in C₄- und höhere Polymerisate darstellt.

Der bezeichnende Unterschied in dem Gehalt des 35 bei dem oben beschriebenen Polymerisationsverfahren erhaltenen Produkts an geradkettigen a-Olefinen, wenn das Verfahren in einer Reaktionsschlange oder sogar nur in einer Reihe von hintereinandergeschalteten, kontinuierlich arbeitenden Rührautoklaven statt 40 in einem einzigen kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav durchgeführt wird, ergibt sich aus den solgenden Überlegungen an Hand der obigen Gleichung und der in Fig. 1 und 2 dargestellten Werte. In einem kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav, 45 in dem der Umwandlungsgrad des Athylens zu Polymerisat 90% beträgt, ist

$$\frac{P}{E} = \frac{x}{1-x} = \frac{0.9}{1-0.9} = 9.0.$$

Aus F i g. 1 ergibt sich für $\frac{P}{E} = 9 \text{ der Wert } R = 0,605.$

Aus Fig. 2 folgt, daß bei einem Wert von R = 0,605der prozentuale Anteil an geradkettigen a-Olefinen im Produkt 62,4% beträgt. Wenn das Verfahren in zwei kontinuierlich arbeitenden Rührautoklaven so durchgeführt wird, daß der Umwandlungsgrad des Athylens zu Polymerisat 90% beträgt und die Umsetzung in jedem Autoklav zum gleichen Ausmaß stattfindet, ist x in der ersten Stufe = 0,45 und in der zweiten Stufe = 0,9. Daher ist $\frac{P}{E}$ in der ersten

Stufe =
$$\frac{0.45}{1-0.45} = \frac{0.45}{0.55} = 0.818$$
 und in der zweiten
Stufe = $\frac{0.9}{1-0.9} = \frac{0.9}{0.1} = 9.0$. Gemäß Fig. 1 ist für

zweiten Stufe R = 0.605. Aus Fig. 2 folgt, daß die in der ersten Stufe gebildeten Olefinpolymerisate zu 83,1 Molprozent aus geradkettigen a-Olcfinen, die in der zweiten Stufe gebildeten Olefinpolymerisate jedoch nur zu 62,4 Molprozent aus geradkettigen a-Olefinen bestehen. Da die Reaktion in beiden Stufen in dem gleichen Ausmaß stattfindet, entspricht die Zusammensetzung des aus der zweiten Stufe abströmenden Produkts dem Mittelwert aus diesen Gewichtsverhältnis $\frac{P}{E}$ des Polymerisats in dem Proan geradkettigen a-Olefinen beträgt 72,8 Molprozent. In ähnlicher Weise kann die Berechnung für drei, vier oder noch mehr Stufen durchgeführt werden.

Diese Werte sind in Tabelle Il zusammengestellt. 30 Zu Vergleichszwecken sind in Tabelle II auch Werte angegeben, die mit einer Reaktionsschlange bei 90prozentigem Umwandlungsgrad des Athylens zu Polymerisat erhalten wurden. Die Werte für die Umsetzung in der Reaktionsschlange wurden aus der nachstehend erörterten Fig. 3 abgeleitet. Die Werte in Tabelle II zeigen, daß für den gleichen Gesamtumwandlungsgrad von Athylen in Polymerisat die Menge an geradkettigen a-Olefinen im Produkt bei Durchführung der Polymerisationsreaktion in einer Reaktionsschlange immer größer ist als bei Anwendung eines einzelnen kontinuierlich arbeitenden Rührautoklavs oder einer Reihe von Rührautoklaven. Um die Berechnung zu vereinsachen, wurde für jede Reaktionsstute der gleiche Umwandlungsgrad zugrunde gelegt. Andere Kombinationen geben etwas unterschiedliche Ergebnisse; in keinem Fall liefert jedoch eine endliche Anzahl von hintereinandergeschalteten Autoklaven bessere Ergebnisse für den gleichen Umwandlungsgrad des Athylens als eine Reaktionsschlange. In Tabelle II entsprechen die Werte x und R den obigen Definitionen, und n - a bezieht sich auf geradkettige a-Olefine.

Tabelle II

Art des	Anzahl		Stufe 1	1	Stufe 2			Stufe 3			Stufe 4			Mol- prozent n - a- Olefine im
Reaktionsgefäßes	der Stufen	x	R	Mol- prozent n-a	x	R	Mol- prozent n-a	x	R	Mol- prozent n-a	x	R	Mol- prozent n-a	
Reaktions schlange	Un- endlich													89,0
Hintereinander- geschaltet: Rührautoklav	-	0,9	0,605	62,4										62,4

Fortsetzung

Art des	Anzahl		Stufe	1		Stufe 2	2		Stufe 3			Stufe 4	Mol- prozent n u- Olefine im Gesamt-	
Reaktionsgefäßes	der Stufen	x	R	Mol- prozent	x	R	Mol- prozent n – a	х	R	Mol- prozent n – a	x	R	Mol- prozent n-a	polymeri-
Rührautoklav Rührautoklav Rührautoklav	3	0,45 0,3	0,204 0,186 0,178	83.1 84.3	0,6	0,605 0,238 0,204	8,08	0,9 0,675	0,605	1	0,9	0,605	62.4	72,8 75.8 77,3

Aus den obigen Aussührungen ergibt sich, daß für die gleiche Menge an in Polymerisat umgewandeltem Athylen die größte Menge an geradkettigen a-Olefinen in einer Reaktionsschlange erhalten wird. In einem einzelnen, kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav ist die gewonnene Menge an geradkettigen a-Olefinen erheblich geringer als in einer Reaktionsschlange. Schon die Verwendung von zwei hintereinandergeschalteten, kontinuierlich arbeitenden Rührautoklaven führt zu einer deutlichen Erhöhung in der Menge der entstehenden geradkettigen a-Olefine. und diese Menge steigt weiter an, wenn man mehr kontinuierlich arbeitende Rührautoklaven hintereinanderschaltet.

Das folgende Beispiel dient zur Erläuterung der 30 Tatsache, daß die Menge an geradkettigen a-Olefinen im Produkt bei Durchführung der Reaktion in einer Reaktionsschlange im Sinne der Erfindung immer größer ist, als wenn man die Umsetzung bei gleichem Umwandlungsgrad des Athylens zu Polymerisat in 35 einem einzigen, kontinuierlich arbeitenden Rührautoklav durchführt.

Beispiel Einem Ende einer 30.9 m langen, 6,3 mm weiten

Schlange aus rostfreiem Stahl werden kontinuierlich je Minute 26.8 g eines Gemisches aus 86,50 Gewichtsprozent Athylen, 12,05 Gewichtsprozent Heptan als Lösungsmittel und 1,45 Gewichtsprozent Aluminiumtriäthyl bei einem Druck von 280 atü und einer Temperatur von 200 C zugeführt. 26,8 g Produkt werden je Minute kontinuierlich aus dem Austrittsende der Schlange abgezogen. Das aus der Schlange abgezogene Produkt wird, wie oben beschrieben, behandelt und auf seinen a-Olefingehalt analysiert. Die Werte dieses Versuchs sowie der erhaltene a-Olefingehalt sind in der nachstehenden Tabelle III unter Versuch Nr. 12 angegeben. Ferner finden sich in Tabelle III Werte von weiteren Versuchen, die in Reaktionsrohren unter verschiedenen Reaktionsbedingungen durchgeführt wurden. In den Versucher Nr. 1 bis 22 wurde Aluminiumtriäthyl, in dem Versuch Nr. 23 Aluminiumtriisobutyl als Katalysator verwendet. In allen Versuchen war das Lösungsmittel n-Heptan. Der Wert $\frac{V}{F}$ in der Tabelle hat die gleiche Be deutung wie in Tabelle I. Der a-Olefingehalt ist fü geradkettige und verzweigtkettige Olefine mit end ständiger Olefinbindung angegeben.

Tabelle III

Ver- Reaktionsrohr		Tempe-	Druck	Zusammensetzung der Beschickung, Gewichtsprozent			V	Umge- setztes	a-Olefingehalt des Polymerisats, Molprozent		
such Nr.	h linne lichte ratur		kg cm²	4	Kataly- sator	Lösungs- mittel	F Xthylen	6	RCH - CH ₂	R ₂ C CH ₂	
	300	6.3	200	280	91.4	1.01	8.59	0.420	13.5	96.5	0
1 2	30.9	6.3	200	280	90,4	1.03	7,57	0.453	24.0	94,2	0
3	30,9 22,9	4,9	200	280	90.2	1,18	8,62	0;450	33,8	97.8	0
		4,9	200	280	88.1	1,40	10,50	0,524	51.2	96.0	1,0
- 4 5	30.9	6,3	200	280	88,3	1,27	10.43	0,554	53.2	94.2	1.0
. 6	22,9	4,9	200	280	88.1	1,43	10.47	0.409	57.8	96,0	1.0
7	19,5	4,7	200	280	90.0	1,36	8,64	0,656	62.7	97,0	2.0
8	154,6	6,3	200	280	91.5	0.99	-7,51	0.683	63,5	95,6	2.0
9	154,6	6,3	200	280	90.6	1.12	8,28	0.675	72,7	94.3	2,0
10	154.6	6,3	200	280	91.5	1,02	7,48	0,704	83.8	91,8	3.0
11	19,5	4.7	200	280	87,0	1.55	11.45	0.64 2	80,0	96.3	3,0
12	30,9	6.3	200	280	86,5	1.45	12.05	0.631	80.6	91,8	1.5
13	30.9	6.3	200	280	82,1	1,36	16.54	0.581	82,0	93,5	2.3
14	19,5	4,7	200	280	86,6	1,59	11.81	0,674	87.3	93,0	5,0
15	22,9	4,9	200	280	85.3	1.78	1292	0,697	94.4	87,5	9,0
		6,3	200	280	85,4	1.57	13.03	0.677	99,0	0,18	8,5
16 17	1 .	4.7	220	280	90,5	1,16	8,34	0,488	88.7	89.1	9,0
18	1	4.9	215	280	89.2	1.28	9,52	0.522	88.3	91.5	6,4

Ver- Reaktions ro	onsiohr	Tempe-	Tempe-	Tempe-	Tempe-	Tempe-	Tempe-	Druck	Zusar Beschickt	mmensetzur ing, Gewich	ng der	v	Umge- setztes	-Olefinge Polymerisats,	chalt des Molprozent
such Nr.	uch Linge	lichte Weite mm	ratur "C	kg/cm²	Athylen	Kataly- sator	Lösungs- mittel	F	Athylen %	RCH=CH ₂	$R_2C = CH_2$				
19	19,5	4,7	210	280	88,0	1,44	10,56	0,610	91,6	90,8	7,4				
20	19,5	4,7	210	280	88,7	1,36	9,94	0,564	83,2	88,5	6,0				
21	30,5	6,3	190	280	85,1	2,14	12,76	0,698	92,5	89,5	2,7				
22	30,5	6,3	180	280	82,4	2,51	15,09	0,823	86,1	91,2	2,0				
23	15,2	3,2	215	178	73,8	1,43	24,77	0,604	42,0	90,0	0				

Die Werte der Tabellen I und III sindsgraphisch in Fig. 3 dargestellt, in der der molprozentuale Anteil an geradkettigen a-Olefinen im Produkt in Abhängigkeit von dem Bruchteil x der Umwandlung des Athylens in C₄- und höhere Polymerisate aufgetragen ist. Man sieht, daß für den gleichen Umwandlungsgrad des Athylens zu Polymerisat die Menge an geradkettigen a-Olefinen im Polymerisationsprodukt beim Arbeiten mit der Rohrschlange gemäß der Erfindung immer größer ist als beim Arbeiten mit dem einzelnen Rührautoklav.

Es ist aber nicht nur erforderlich, daß die hier be- 25 Fig. 3 dargestellt.

schriebene Umsetzung kontinuierlich in der erfindungsgemäß verwendeten Reaktionsschlange durchgeführt wird, sondern es ist auch wesentlich, daß der Reaktionsdruck jederzeit über etwa 70 atü, vorzugsweise auf mindestens etwa 140 atü, gehalten wird. Dies ergibt sich aus der nachstehenden Tabelle IV. Diese Tabelle ähnelt der Tabelle III. Als Lösungsmittel dient n-Heptan. In den Versuchen Nr. 26 bis 30 wird als Katalysator Aluminiumtriäthyl, in den Versuchen Nr. 24, 25 und 31 Aluminiumtriisobutyl verwendet. Die Werte der Tabelle IV sind ebenfalls graphisch in

Tabelle IV

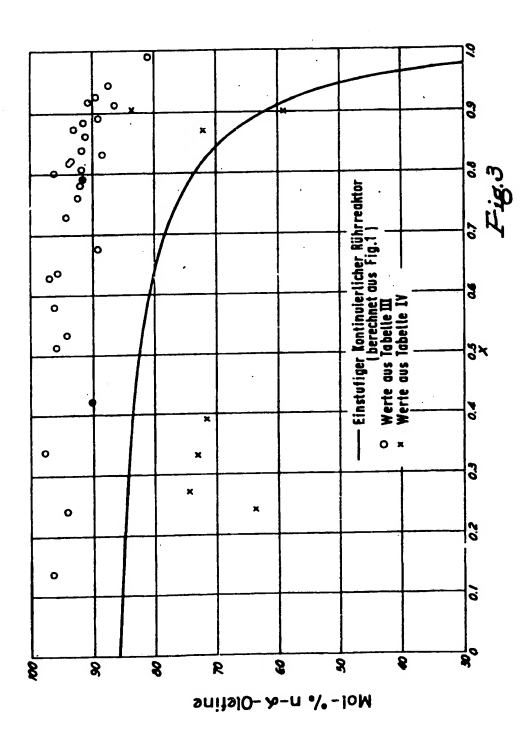
	Reaktionsrohr Temp		Тетре-		Zusan	nmensetzun ng. Gewich	g der Isprozent	v	Umge- setztes	a-Olefingehalt des Polymerisats, Molprozent		
Ver- such Nr.	Länge m	lichte Weite	ratur ('	Druck kg/cm²		Kataly- sator	Lataly- Lösungs- F	Xthylen "o	RCH - CH ₂	R ₂ C CH ₂		
		ù m	315	57	56,91	1,56	41,53	0,887	33,0	73,2	4.5	
24	15.2	3,2	215	59	57.30	1.45	41,25	0,913	24,0	63,8	6.8	
25	15.2	3,2		59	88,0	1,46	10,54	0,576	90.0	59,2	30,6	
26	22.9	4,9	215	59	92,2	0,92	6,88	0,383	27.0	74,5	14,2	
27	22,9	4,9	215	59	90.0	1,20	8,80	0.475	39,0	71,7	16.6	
28	22.9	4.9	185		87.5	1.40	11.10	0.586	86,8	72,2	18,1	
29	22.9	4,9	215	105	ì	1.29	9,51	0,445	90,2	83,6	11.9	
30 31	22.9 15.2	4,9 3,2	215	175	89.2 73.8	1,43	24,77	0,604	42,0	90,0	7.0	

Patentanspruch:

Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von überwiegend geradkettigen a-Olefinen mit 4 bis 40 Kohlenstoffatomen durch Polymerisieren von Athylen in Gegenwart von Trialkylaluminium als Katalysator bei erhöhten Temperaturen und Drükten in einem langgestreckten, röhrenförmigen Reaktionsgefäß, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Gegenwart von

etwa 1·10 4 bis etwa 1·10 2 Mol Katalysator je Mol Athylen bei Temperaturen von etwa 180 bis 220 C und Drücken über etwa 70 atü, insbesondere von mindestens etwa 140 atü, bei einem Umwandlungsgrad von mindestens 30,4% unter solchen Bedingungen durchführt, daß eine Rückvermischung des durch das Reaktionsgefäß strömenden Reaktionsgemisches unterbunden wird.

Hierzu 1 Blatt Zeichnungen



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.